-1- (WPAT)

Title - Hyaluronic acid prodn. - involves using Streptococcus microorganism Patent Assigned to: - (MEIJ) MEIJI SEIKA KAISHA
Priority- 86.10.08 86JP-237861
NUM - 1 patent(s) 1 country(s)
Patent Number - JP63094988 A 88.04.26 \* (8822) 3p
AP - 86JP-237861 86.10.08
IC2 - C12P-019/26

### Abstract - JP63094988 A

Culture is applied to a microorganism having hyaluronic acid producing capability belonging to Streptococcus. The viscosity of a culture soln, is controlled to 100 to 800 centipoises, pref. 200 to 600 centipoises during culture processing. This increases the growth amt. of the hyaluronic acid.

The culture soln. comprises; liq. sugar (decomposes starch with amylase), 15.0%, yeast extract, 0.2%, peptone, 2.5%, KH2Po4, 0.3%, Na thiosulphate, 0.2%, Na sulphide, 0.03%. where, % = wt.% or capacity %. The component has a pH of 5.5 to 8.5.

The culture soln. is sterilised by pressure vapour sterilisation. A hyaluronic acid-producing bacterium is inoculated to the soln. Ventilation stirring is applied to the bacterium at 25 to 40 deg. C, pref. 30 to 35 deg. C and at a pH of 6.5 to 8.0, pref. 6.8. Culture is for two to four days. The soln. is centrifuged or filtered to remove the bacterium. Ultrafiltration or dialysis is applied to the filtered soln. to remove a low mol. wt. substance. The soln. is deposited with ethanol and then divided and deposited with a surfactant. The hyaluronic acid obtd. by ion exchange chromatography or gel filtration chromatography is refined.

USE/ADVANTAGE - Efficiently hyaluronic acid prodn...

①特許出題公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭63-94988

int Cl.

滋別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)4月26日

C 12 P 19/26 19/04 8515-4B 8515-4B ×

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

**公発明の名称** ヒアルロン酸の製造法

到特 願 昭61-237861

**公出** 題 昭61(1986)10月8日

砂発 明 者 武 部 英 日 神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 明治製菓株式会社薬 品開発研究所内

砂発 明 者 松 信 俊 男 神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 明治製菓株式会社薬

品開発研究所內

砂発 明 者 今 井 敏 神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 明治製菓株式会社薬

品開発研究所内

砂発 明 者 窪 田 英 俊 神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 明治製菓株式会社薬

品開発研究所内

①出 顋 人 明治製菓株式会社 東京都中央区京橋2丁目4番16号

最終頁に統く

#### 明知曹

### 1. 発明の名称

ヒアルロン酸の製造法

#### 2. 特許期次の範囲

ストレプトコッカス队のヒアルロン酸を生成する協力を有する領生物を通気優許培養し、培養中培養液の粘度を100~800センチポイズに制御することによりヒアルロン酸生成量を増大せしめることを特徴とする領生物によるヒアルロン酸の製造法。

# 3. 発明の詳細な説明

## 発明の利用分野

本発明は、ヒアルロン酸(Ilyaluronic acid)の 高収率製造法に関する。

### 従来の技術。

ヒアルロン数の製造法としては、ホルムストレーム(B.Holmstrom, <u>15</u>, Ho G. 1409-1413 Appl, Hicrobial 1967), ジェー・ピー・ウルコック(J. B.Moolcook <u>85</u>, 352-373 J.Cen. Hicrobial 1957), イー・キュム(E.Kjen Acta. Pathol, Ki

erobial, Scand, Seet <u>84</u>, 162-164, 1976)らに よって、主た特別昭56-52355、特別昭58-56692, 特別昭61-63293、特別昭61-63294などが知られ ている。

#### **売明が解決しようとする問題点**

ストレプトコッカス風のヒアルロン酸を生成する協力を有する微生物を通気提供培養して、培養 独にヒアルロン酸を習積せしめる場合。國際の経 遺につれて培養級の粘度は着しく真まる。高粘度 の培養液は酸素移動温度を低下させ、また装質お よび酸・アルカリの分散が均一とならず培養の額 釘を困難にせしめ生成量の増収が得られない。

#### 四周点を解決するための手段

本発明は前記現状に鑑みてなされたもので、その目的は培養液中の粘度を適正に制御することにより、生産物(ヒアルロン酸)の増取を可能にする方法を提供するものである。培養液の粘度を制御するには温度の変更、pHの変更また希洛剤の活面および水の添加などいずれでもよいが、培養液の粘度に応

とて減値水を供給する方法は最も効果が大きく、 水以外にも描など栄養器を含んだ水溶液、酸また はアルカリなどを含んだ水溶液などいずれでも良い。水または水溶液の添加に関しては一時的。 国 取的または迷線的のいずれの供給でも良いが、一 時的に大量の水を投入すると値体への環境を大き く変化させ好ましくない場合もあり、好ましくは 培養液の粘度を指揮にして水または水溶液を固 的または迷線的に供給し、培養液を希釈すること により粘度を着しく低下させ物質移動速度を高め る方法がよい。具体的には粘度100~800センテポ イズ好ましくは200~600センチポイズまで看釈する。

本発明に用いるヒアルロン酸生産菌としては、 ストレプトコッカス・ピオゲネス(Streptococcuspyogenes)、ストレプトコッカス・エクイ(Streptococcus equi)、ストレプトコッカス・エクイシ ミリス(Streptococcus equisimilis)、ストレプ トコッカス・ディスガラクティエ(Streptococcus dysgalactise)、ストレプトコッカス・ズーエピ

物質を除去する。ついで低分子量物質を除去した は液をエタノールによる沈澱、界面活性剤による 分酉、沈澱、イオン交換クロマトグラフィーおよ びゲルは過クロマトグラフィーなどの公知の手段 によって生成したヒアルロン酸を材製する。

次に,本発明を実施例により詳細に説明するが, 本発明はこれによりなんら限定されるものではない。

#### <u> 突端例 1</u>

放塔15.0%(コーンスターチに100℃で5分スピターゼを反応をせ更に60℃で2日間アミログルコシダーゼを反応をせたもの), 酵母エキス0.2%,ベプトン2.5%。KH<sub>2</sub>PO、0.3%,チオ協致ソーダ0.2%, 亚協設ソーダ0.03%を含むpH7.4の欲体 培地21を3 L容ジャーファノンターに分注し、120℃,15分回滅菌処理後,前培養したストレプトコッカス・ズーエピデミカスH-8254を20m1接 種し、pH6.8,32℃で4日間通気接持(通気量21/min,回転数200~650rpm)培養した。

培養終了後の培養液より、関体およびその他の

アミカス(Streptococcus zooepidemicus), バス ツレラ・マルトシケ(Pasteurella multocida)な どがあげられる。

培養に用いる培地組成成分は、通常の培養液の成分を用いればよく、また試培養液の1成分として、血清、破験マグネシウムを添加してもよい。 該培養液を具体的に示すと、例えば液態(製粉をフミラーゼで分解したもの)15.0%、酵母エキス0.2%、ペプトン2.5%、KH.PO.0.3%、ナオ破験ソーダ0.2%、亜硫酸ソーダ0.03%を含むpB5.5~8.5の成分の培養液を用いることができる。(ただし以上の%は血量/容量%である。)

本発明のヒアルロン酸製造は、まず培養級を加圧蒸気減菌等で減菌後、ついでヒアルロン酸生産 菌を培養液に接種したのち、通気提祥し、温度25 ~40℃、好ましくは30~35℃にて、pHを6.5~8.0、 好ましくは8.8に自動調御して培養する。

上述の条件で2~4日間培養したのち, 該培養 ほを速心分離もしくは減過によって除菌し該違彼 も限外減過もしくは透析することにより低分子量

をよう雑物を除去、得られた上澄波に希塩酸を加 えてがも4.0に調整し、中空糸展外は過器にて温 組し、さらにイオン交換水にて透析した。ついで エチルアルコールによる沈澱分別。界面活性剤に よる分面沈殿、イオン交換クロマトグラフィー等 の公知の方法にて精製し、溶散を凍結乾燥して培 接放1ℓより5.6gのヒアルロン酸ナトリウムの白 色台末を得た。燈巻鉄丁時の全塔巻流(21)から .は11.2g(5.6g/L×2ℓ)の収量であった。この場合 の培養液の粘度は最高1750センチポイズまで増大 した。一方培養12時間以降減菌水を連続的に供給 し粘度の増大を200~600センチポイズの範囲に斜 何した培養の場合には培養放1 Lより5.8gのヒア ルロン設ナトリウムの白色粉末を得。培養許了時 の全培養液(2.521)からは14.62m(5.8m/t×2.521) の収量であった。

## 实施例 2

実施例1に於いて使用した培地中の放射量を7.5%におきかえた培地を用いてストレプトコップカス・ボーエビデミカスH-8254を実施例1と問

様の方法で培養した場合は4.02g/L,全培養放(2.05ℓ)からは8.24g(4.02g/L×2.05ℓ)であった。この場合の培養級の粘度は最高1350センチポイズまで増大した。一方。培養12時間以降滅菌水を連載的に供給し粘度の増大を200~600epの範囲に制御した場合には実施例1と同様の処理積製を行い培養液1ℓより4.36gのヒアルロン酸ナトリウムの白色粉末を得,全培養液(2.3ℓ)からは10.0g(4.36g/ℓ×2.3ℓ)の収量であった。また,培養12hr 以降減菌水の代わりに40%放棄溶放におきかえて連続的供給方法で培養液の粘度の増大を250~650センチポイズの範囲に制御した場合には培養液1ℓより6.32gのヒアルロン酸ナトリウムの白色粉末を得た。全培養液(2.65ℓ)からは16.7g(6.32g/ℓ×2.65ℓ)の収量であった。

# 発明の効果

本発明によれば、ヒアルロン酸を効率よく生産 することができる。

### 特許出顧人 明治夏基株式会社

第1頁の 動Int.( (C 12 C 12	P 19	)/26  :46)		識別記号		庁内整理番号	·
砂発 明	者	魚	谷·	和	道	神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 品開発研究所内	明治製菓株式会社薬
ぴ発 明	者	佐	膝	寫	行	神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 品開発研究所内	明治製菓株式会社薬
砂発 明	者	深	津	俊	Ξ	神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 品開発研究所内	明治製菓株式会社薬
砂発 明	`渚	岡	Ħ		明	神奈川県川崎市幸区堀川町580番地 品開発研究所内	明治製菓株式会社薬